JP11318461

Publication Title:

HUMAN NEUROPSIN, ITS DNA SEQUENCE, ITS GENE AND ITS PRIMER

Abstract:

Abstract of JP11318461

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new human neuropsin exhibited by a specific amino acid sequence, specifically expressed in the cerebral hippocampus and useful for the elucidation of the mechanism of human brain and development of therapeutic medicines for brain disorders. SOLUTION: This new human neuropsin is shown by an amino acid sequence of formula I. The DNA sequence encoding this human neuropsin is expressed by a base sequence of formula I. The gene for this human neuropsin consists of 6 exons and 5 introns. The 6 exons are shown by base Nos.1-26, Nos.27-104, Nos.105-264, Nos.26-27, Nos.528-661 and Nos.662-868 of the base sequence of formula I, respectively. The promoter region is shown by a base sequence of formula II. The primer of this human neuropsin is shown by the base sequence such as GTGACCCCGC-CCCTGGATT.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-318461

(43)公開日 平成11年(1999)11月24日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI
C12N 15/09	ZNA	C 1 2 N 15/00 Z N A A
C07K 14/47		C 0 7 K 14/47
C12N 9/76		C 1 2 N 9/76
// A 6 1 K 38/00	AAB	A 6 1 K 37/02 AAB
		審査請求 未請求 請求項の数6 〇L (全 12 頁)
(21)出廢番号	特願平10-133615	(71)出願人 59503/227
		塩坂 貞夫
(22) 出顧日	平成10年(1998) 5月15日	奈良県生駒市真弓南1-6-33
		(71)出願人 390004097
		株式会社医学生物学研究所
		愛知県名古遠市中区丸の内3丁目5番10号 住友商事丸の内ピル5F
		(72)発明者 塩坂 貞夫
		奈良県生駒市高!LI町8916-5 奈良先端科
		学技術大学院大学内
		(72)発明者 吉田 成孝
		奈良県生駒市高!山町8916-5 奈良先端科
		学技術大学院大学内
		(74)代理人 弁理士 足立 勉

(54) 【発明の名称】 ヒトニューロプシン、そのDNA配列、その遺伝子、及びそのプライマー

(57)【要約】

【課題】 脳の海馬に特異的に発現されている新規なヒトニューロプシン、そのDNA配列、その遺伝子及びそのプライマを提供する。

【解決手段】 脳の海馬に特異的に発現する新規なヒト

ニューロプシン (下記表のアミノ酸配列で表される蛋白質) は、神経系の細胞の増殖、情報伝達、さらには脳の機能などに関する研究に貢献すると考えられる物質である。

【表1】

Het Gly Arg Pro Arg Pro Arg Ala Ala Lys Thr Trp Met Phe Leu Leu Leu Gly Gly Ala Trp Ala Gly His Ser Arg Ala Gln Glu Asp Lys Val Leu Gly Gly His Glu Cys Gln Pro His Ser Gln Pro Trp Gln Ala Ala Leu Phe Gln Gly Gln Gln Leu Leu Cys Gly Gly Val Leu Val Gly Gly Asn Trp Val Leu Thr Ala Ala His Cys Lys Lys Pro Lys Tyr Thr Val Arg Leu Gly Asp His Ser Leu Gln Asn Lys Asp Gly Pro Glu Gln Clu Ile Pro Val Val Gln Ser Leu Gln Asn Lys Asp Gly Pro Glu Gln Clu Ile Pro Val Val Gln Ser Leu Het Leu Leu Gln Leu Arg Asp Gln Ala Ser Leu Gly Ser Lys Val Lys Pro Ile Ser Leu Arg Asp Gln Ala Ser Leu Gly Ser Lys Val Lys Pro Ile Ser Leu Arg Asp His Cys Thr Gln Pro Gly Gln Lys Cys Thr Val Ser Gly Trp Gly Thr Val Thr Ser Pro Arg Glu Asn Phe Pro Asp Thr Leu Asn Cys Ala Glu Val Lys Ile Phe Pro Gln Lys Lys Cys Glu Asp Ala Tyr Pro Gly Gln Ile Thr Asp Gly Met Val Cys Ala Gly Ser Ser Lys Gly Ala Asp Thr Cys Gln Gly Asp Ser Cly Gly Pro Leu Val Cys Asp Cly Ala Leu Gln Gly Val Tyr Thr Asn Ile Cys Arg Tyr Leu Asp Trp Ile Lys Lys Ile Ile Gly Ser Lys Gly

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列表の配列番号1のアミノ酸配列で示されるヒトニューロプシン。

【請求項2】 配列表の配列番号1のアミノ酸配列をコードするヒトニューロプシンのDNA配列。

【請求項3】 配列表の配列番号1の塩基配列で示されるヒトニューロプシンのDNA配列。

【請求項4】 6つのエクソンと5つのイントロンからなり、前記6つのエクソンはそれぞれ配列表の配列番号1の塩基配列の1~26番、27~104番、105~264番、265~527番、528~661番、662~868番であるヒトニューロプシンの遺伝子。

【請求項5】 プロモータ領域が配列表の配列番号2の 塩基配列で示される請求項5記載のヒトニューロプシン の遺伝子。

【請求項6】 配列表の配列番号3~10のいずれかの 塩基配列で示されるヒトニューロプシンのプライマー。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、脳の海馬に特異的 に発現されている新規なヒトニューロプシン、そのDN A配列、その遺伝子及びそのプライマーに関する。

[0002]

【従来の技術】最近の研究により、脳におけるセリンプ ロテアーゼの重要な役割が明らかになってきた。例えば 神経の可塑性におけるプラスミノーゲンアクチベータや エグジットトキシン (exitotoxin)による神 経損傷などである。ニューロプシンは当初マウスの海馬 から単離されたセリンプロテアーゼであるが、生化学的 な分析により、ニューロプシンが実際にはトリプシン様 の基質特異性を持つ蛋白分解活性を持つことが明らかに なった。さらに、ニューロプシンに特異的な抗体は、興 奮によって引き起こされるてんかん発作の進行を引き延 ばした。ニューロプシンのmRNAの量は化学的に誘導 された虚血性障害の後の記憶の保持能力に関係してい る。この蛋白は又、長期増強の誘導をも修正する。この ことから、ニューロプシンは神経の可塑性において重要 な役割を担っている。さらに、ニューロプシンのmRN Aは脳や皮膚、発達途中の妊婦の子宮といった多様な臓 器において発現されている

ところで、特開平8-311099号公報には、マウスのニューロプシンが開示されている。すなわち、この公報によれば、神経成長因子であるNGF-アのセリンプロテアーゼドメインに特異的に保存されている2カ所の領域すなわちヒスチジン及びセリン残基領域のcDNAに基づいて2つのPCR-プライマーを合成し、マウスの海馬から調製したmRNAより、RT-PCRを行い、新規な塩基配列を有するDNA断片を得、このDNA断片をプローブにして、上記mRNAより作製したcDNAライブラリーをスクリーニングして新規な塩基配

列を含有するcDNAを得ている。また、このcDNAを含有する組換え発現ベクターによって形質転換された形質転換体を得、この形質転換体を培養して得られる上清からセリンプロテアーゼ活性を有するニューロプシンを得ている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、特開平8-311099号公報のマウスのニューロプシンは、脳の機能(すなわち記憶や学習機構等)の解明や脳疾患治療薬の開発が期待されるものの、マウス由来であるため、よりヒトに適したニューロプシンを開発することが望まれていた。

【0004】本発明は上記課題に鑑みなされたものであり、ヒトの脳の機能の解明や脳疾患治療薬の開発するに当たりマウスニューロプシンよりも適したヒトニューロプシンを提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段及び発明の効果】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、ヒトのニューロプシンのcDNAをクローニングし、PCR(ポリメライゼーション・チェーン・リアクション)を用いた戦略により、その遺伝子を分析することにより、ヒトニューロプシンのアミノ酸配列、塩基配列、遺伝子構造を明らかにすると共に、ヒトニューロプシンに適したプライマーを設計し合成した。

【0006】即ち、本発明の第1は、配列表の配列番号1のアミノ酸配列で示されるヒトニューロプシンである。本発明の第2は、ヒトニューロプシンをコードするヒトニューロプシンのDNA配列であり、配列表の配列番号1の塩基配列で示されるDNA配列である。本発明の第3は、ヒトニューロプシンの遺伝子であり、6つのエクソンと5つのイントロンからなり、前記6つのエクソンはそれぞれ配列表の配列番号1の塩基配列の1~26番、27~104番、105~264番、265~527番、528~661番、662~868番の遺伝子であり、また、プロモータ領域が配列表の配列番号2の塩基配列で示される遺伝子である。本発明の第4は、配列表の配列番号3~10のいずれかの塩基配列で示されるしトニューロプシンのプライマーである。

【0007】本発明の新規なヒトニューロプシンは、神経系の細胞の増殖、情報伝達、さらには脳の機能(記憶や学習機構等)などに関する研究に貢献すると考えられる新規なタンパク質であり、ヒトへの適合性に優れているため、脳疾患治療薬やこのヒトニューロプシンのポリペプチドに対する抗体を用いる臨床診断試薬などとして利用可能であるという効果が得られる。また、末梢組織(脾臓、胸腺など)に存在するヒトニューロプシンは免疫などの機能に関係すると考えられ、免疫疾患治療薬として利用可能であるという効果が得られる。また、ヒトニューロプシンのアミノ酸配列をコードするそのDNA

配列を含有するベクターで形質転換された形質転換体を培養し、この培養物からヒトニューロプシンを採取することにより、有用なニューロプシンの大量供給が可能になるという効果が得られる。一方、本発明の第4は、例えばPCRプライマーとして使用することによりヒトニューロプシンを簡単に増幅できる。

[0008]

【発明の実施の形態及び実施例】以下、本発明の好適な 実施例について詳述する。なお、cDNA及びDNAの 増幅に用いたすべてのオリゴヌクレオチドを表 1に示し、また、市販のAP1及びAP2を除くオリゴヌクレオチドを配列表の配列番号 $3\sim1$ 0に示した。また、配列分析とアラインメントはパッケージソフト「ジーンワークス(GeneWorks)」(インテリジェネティクス社(IntelliGenetics))を用いて行った。

[0009]

【表1】

<増幅に用いたオリゴヌクレオチドの一覧>

	日間に川でいて、フェスクレスフ	
4 93*	配列	cDNAの位置
15 59A5 4315 481AS 587S 637AS 736AS 842AS AP1 AP2	GTGACCCCGCCCTGGATT CCGCACGAGGTCGGGGGGGGCGTCCCAT GGGTCCAAAGTGAAGCCCAT GCCAGGCTGGGTGCAATGAT GAGGA (GCTTACCCGGGGCAGAT GCTGCCTGCACAGACCATGCCATCT CCCACAGGGGTCTGAGCCCCAGGAT GGGAGATCTAGTGC (TATCCTA CCATCCTAATACGACTCACTATAGGGC ACTCACTATAGGGCTCGAGGGC	1-19 59-35 431-450 481-462 587-609 637-613 736-712 842-821

【0010】(1)ニューロプシンcDNAのRACE (ラピッド・アンプリフィケーション・オブ・DNA・ エンズ (rapid amplification o f DNA ends)、DNA末端の高速増幅法) ESTクローンの1つであるジーンバンクアクセスN o. AA102333 (539bp)は、BLASTプ ログラム(J. Mol. Biol. 215, 403 -410(1990))を用いたデータベース検索によ ってマウスニューロプシンのcDNAの配列と有意な相 同性を持っている。このESTクローンのデータベース 配列情報に基づき、5'RACEの2つのプライマー、 736AS及び637ASを設計し合成した。なお、E STとはエクスプレスド・シーケンス・タグ(expr essed sequence tag)、bpは塩基 対(base pair)、BLASTとはベーシック ·・ローカル・アラインメント・サーチ・ツール (Bas ic Local Alignment Search Tool) である。

【0011】5'RACE反応は2回行ったが、 5μ 1のヒト海馬のマラソン レディ cDNA(Marathon Ready^{IM} cDNA(クローンテック社(Clontech))をテンプレートとして用いた。反応混液及びPCRの条件は取扱説明書に従った。プライマーはAP1(クローンテック社)及び736AS(各0.2mM)を使用した。増幅産物はアガロースゲルで分離し、ナイロンメンブレンに移してアルカリにし、 $[r-3^2P]$ ATPをラベルしたインターナルオリゴDNA、431Sと融合した。陽性シグナルのサイズ(約650bp)付近のバンドはアガロースゲルで精製し、小分けして2回目のPCR反応に用いた。2回目のPCR反応は同じ反応混液及び条件で行ったが、プライ

マーはAP2(クローンテック社)及び637ASを用いた。650bpの増幅された分画はpGEM-T イージーベクター(pGEM-T Easy Vector(プロメガ社(Promega))にサブクローニングし、配列を決定した。その配列は、配列表の配列番号1の塩基配列の1-637番を含んでいた。

【0012】5'RACE産物の配列情報及びESTク ローンの配列情報に基づき、3'RACE用の2つのプ ライマー、431S及び587Sを設計し合成した。 3'RACE反応は2回行った。3'RACEの反応混 液は1回目の5'RACEのPCRと同じだが、プライ マーはAP1及び431Sを用いた。反応は94℃で3 0秒、60℃で30秒及び72℃で1分15秒のサイク ルを30回行った。2回目のPCRにおいてはテンプレ ートとして最初のPCR産物全体の1/500を用い、 587S及びAP2をプライマーとして用いた。反応の サイクルは最初のPCRと同じ条件で行った。3'RA CEで増幅された450bpの分画はpGEM-T イ ージーベクター(前出)にサブクローニングして配列を 決定した。その配列は、配列表の配列番号1の塩基配列 の587-868番を含み、その後にポリA配列(約1 OOベース)が付いていた。このように、長いポリA配 列があることが見いだされたことから、3′末端が確認 された。

【0013】これらの配列情報からすべてのORF(オープン・リーディング・フレーム(open reading frame))をカバーするcDNAの増幅のための特異的なプライマー、1S及び842Sを設計し合成した。

(2)RT-PCR (逆転写PCR) すべてのRNAは一段RNA抽出法 (Anal. Bio

chem. 162, 156-159 (1987)) によ りヒトのケラチノサイト1次培養液から調製した。トー タル5μgのRNAを1μg オリゴ dT及び10U AMV リバーストランスクリプターゼ (プロメガ 社)を含む25μlの溶液(50mM Tris-HC 1 (pH8. 3), 50mM KC1, 10mM Mg Cl₂, 0.5mM スペルミジン, 10mM ジチオ スレイトール)中で逆転写した。反応は42℃、1時間 で行った。続くPCR反応は10mM Tris-HC 1 (pH8. 3), 50mM KC1, 1.5mM M gCl₂, 0.001%ゲラチン及び5U アンプリタ ック(AmpliTaq、パーキンエルマー社(Per kin Elmer))の溶液中で20pmolのプラ イマーペアを用いて行った。上流のプライマーは1 Sを 用い、下流のプライマーは842ASを用いた。 反応は 94℃で15秒、57℃で15秒及び72℃で90秒の サイクルを30サイクル行った。増幅した分画をpGE M-T イージーベクター (前出) に連結し、配列を決 定した。

【0014】(3) ヒトニューロプシンの配列分析ケラチノサイト培養液からのRTーPCR産物の配列は、海馬cDNAから得たRACE産物と完全に一致した。その配列を配列表の配列番号1に示す。この配列の結果から、cDNAは868bpの長さであり、コザックモチーフ(J.Cell Biol.115,887ー903(1991))を満足する推定上の翻訳開始コドン(配列番号1の35~37番のATG)をコードしていることが明らかとなった。この翻訳開始部位と共に、このcDNAは260アミノ酸からなるタンパク質を作るための単一の780bpのORF(配列番号1の34~813番の塩基配列)を有している。

【0015】配列番号1の338~868番の塩基配列に対応するESTクローン(AA102333,539bp)との配列比較によって、cDNAとESTクローンとの間に3つのミスマッチがあることが明らかとなった。データベース検索によってこのcDNAがマウスのニューロプシンと72%の相同性があり、ジーンバンク中の他のすべての配列は45%未満の相同性しか持たないことが明らかとなった。このことから、このcDNAがニューロプシンのヒトホモローグつまりヒトニューロプシンであると判定した。

【0016】ヒトニューロプシンのcDNAはマウスのニューロプシン(J. Neurosci.15,5088-5097(1995))よりも454bp短い。この違いは主として5'側の非翻訳領域が短いことによる。ヒトニューロプシンのcDNAはヒトカリクレインmRNAと45%、ヒトトリプシノーゲンのmRNAと32%の相同性を持つ。

【0017】(4) ヒトニューロプシンの推定アミノ酸配列

図1は、ヒトニューロプシン及び他のセリンプロテアーゼの配列のアラインメントを示す説明図である。アミノ酸レベルでは、ヒトのニューロプシンはマウスのニューロプシンと72%の相同性を持ち、ヒトのプレプロカリクレインと40%、ヒトのプレトリプシノーゲンと38%の相同性を持つ。推定されたアミノ酸配列のN末端には多分シグナル配列と思われる疎水領域があった(図2参照)。

【0018】ヒトニューロプシンのシグナルペプチダーゼによる推定上のプロセシング部位はアミノ酸配列の28番目のAlaまでのC末端であり、活性化のために、ほとんどのトリプシンタイプのセリンプロテアーゼで見られるように、さらに同32番目のリジンのプロセシングが起こる。これら推定上のプロセッシング部位の残基はヒトとマウスの間で保存されている。従ってヒトニューロプシンは多分マウスニューロプシンで見られるのと同様なメカニズムによってプロセスされる。

【0019】プロテアーゼ活性のために必要な必須の3 つの残基(ヒトニューロプシンのアミノ酸配列の73番 目のHis,同120番目のAsp, 同212番目の Serであり、図1においてアスタリスクで表示した) が各アミノ酸配列の間で保存されている。ヒトニューロ プシンは活性化セリン残基までアミノ末端から6残基の 位置にAsp残基を持っている。このことはヒトニュー ロプシンがマウスニューロプシンで見られたのと同様 に、P1部位の塩基性アミノ酸に基質特異性をもってい ることを示唆している。ヒトニューロプシンは、N末端 にリンクしたグリコシレーション部位(配列番号1のア ミノ酸配列の110~112番)を持っており、これも 又ヒトとマウスの間で保存されている。すべてのCys 残基(推定される成熟蛋白中に13残基)はヒトとマウ スの間で完全に保存されている。これらのCys残基の うち、12のCys残基が分子内ジスルフィド結合に含 まれているらしい。しかし、108番目のCysはマウ ス及びヒトニューロプシン及びトリプシンのアラインメ ントに由来しないように思われる。興味深いことに、細 胞溶解性T細胞において発現するセリンプロテアーゼで あるグランザイムAにおいてよく知られているPXPC Y配列(図3の囲み参照) - これは対応するCysにお いてホモダイマーを形成する一が、このフリーのCys (108番目のCys)に接している。 このようにCy s残基はグランザイムAで起こるようにホモダイマーを 形成するように潜在的にジスルフィド結合が可能であ る。マウスニューロプシンにおいては対応する領域はQ HPCY (図1参照) であり、これもまたこのモチーフ に類似している。

【0020】ここで、配列番号1に示したヒトニューロプシンのcDNA配列とその予想されるアミノ酸配列につきまとめると、DNAは868bpの長さであり、260aaのアミノ酸残基のORFを含む。塩基配列の3

1~38番のCACCATGG、アミノ酸配列の110~112番のAsn Ser Ser、塩基配列の845~850番のAATAAAはコザック配列であり、それぞれ推定上のグリコシレーション部位及びポリアデニレーションシグナル配列である。アミノ酸配列の73番目のHis、120番目のAsp、212番目のSerはトリプシンタイプのセリンプロテアーゼのキー配列を示す。206番目のAspはトリプシン様プロテアーゼの基質特異性を示す。

【0021】(5) PCRによるヒトニューロプシン遺伝子のイントロンの増幅

ヒトニューロプシン遺伝子中のイントロンを増幅するた め一連のPCRを行った。標準的なプロトコール("M olecular Cloning, A Labora tory Manual, 2nd ed. "Cold SpringHarbor Laboratory P ress(1989))に従って健康なボランティアの 白血球から調製された160ngのヒトゲノミックDN Aをテンプレートとして用いた。PCR反応は20pm olのプライマーのペアを含む溶液(10mM Tri s-HC1 (pH8. 3), 50mM KC1, 1.5 mM MgCl₂, 0.001%ゼラチン及び5U ア ンプリタック(前出)中で行った。プライマーのペアは 1Sと481AS、431Sと637AS、及び587 Sと842ASのペアを用いた。反応は94℃で15 秒、57℃で15秒及び72℃で3分のサイクルを30 サイクル繰り返した。

【0022】この結果、1S2481S、431S2637AS及び587S2842ASを用いたPCRにより、それぞれ、<math>1.5kbp、2.2kbp及び1.8kbpの産物がそれぞれ産生された。増幅された分画をpGEM-T イージーベクター (前出) に連結し、配列を決定した。

【0023】配列分析によりこの遺伝子が6つのエクソンと5つのイントロンからなることが明らかになった。図4は、ヒトニューロプシン遺伝子の塩基配列を表す説明図である。イントロンー4及び5の配列は完全には明らかになっていないが、およそのサイズを()内に示す。最初のイントロンつまりイントロンー1は5、非翻訳領域を分けており、残り4つのイントロン(イントロンー2~5)はコード配列を分断している。エクソンー2~6の長さはそれぞれ78bp、160bp、263bp、134bp及び207bpであった。イントロンー1、2、3、4及び5の長さはそれぞれ0、3、0、5、0、2、2、0及び1、5kbであり、すべてのイントロン/エクソン結合はgtーagルールにしたがっていた。従って、遺伝子はトータルで5、4kbにわたっていた。

【0024】ヒトニューロプシン及びトリプシンタイプ のプロテアーゼのゲノム構成は非常に良く似ており、コ

ーディング領域の中ではヒトニューロプシンの遺伝子構 成はトリプシンファミリーの遺伝子のそれと同一であ る。 図5はヒトニューロプシン遺伝子及びいくつかの他 のセリンプロテアーゼのゲノム構成を示す説明図であ る。図5においてエクソンは四角で囲み、コード領域は 黒で示した。活性基のアミノ酸残基His、Asp及び Serの位置を、それぞれH、D、Sで示した。ローマ 数字はコドンの一番目(I)、二番目(II)あるいは三 番目(0)のヌクレオチドに続くかどうかによってリー ディングフレームに関するイントロンの相を示す。上記 (4)で述べたように、アミノ酸レベルではヒトニュー ロプシンはプレトリプシノーゲンとプレプロカリクレイ ンに最も良く似ており、これらはどちらもトリプシンフ ァミリーに属している。このことから、ヒトニューロプ シン遺伝子及びトリプシンファミリーの遺伝子は共通の 祖先に由来すると思われる。

【0025】ヒトニューロプシンの遺伝子の一つのユニークな特徴は、最初のイントロンの位置である。というのは、これまでのトリプシンタイプのセリンプロテアーゼの遺伝子には、この位置にはイントロンが報告されていなかったからである。

(6) ヒトニューロプシン遺伝子のプロモータ領域 ヒトニューロプシン遺伝子のプロモータ領域を解析する ために、5'フランキング領域(flanking r egion)の高速増幅を行った。まず、 5μ 1のヒト ゲノミックDNAをEcoRVで消化した。消化したD NAへのアダプタの付加は10μ1の20mM Tri s-HC1 (pH8. 0), 10 mMMgCl_2 , 1 mM ジチオスレイトール, 1 mM ATP, 5% ポリ エチレングリコール1及び2U T4 DNAリガーゼ 溶液中で2μ1の10μM マラソン cDNA アダ プタ (マラソン『McDNAシンセシスキット、クローン テック社)を用いて20℃で3時間行った。続くPCR 反応は100番目のリゲーション混合物をテンプレート として用いて行った。反応混液は50μ1のAP1及び 736ASの0.2mMプライマーペア、1×LA P CR バッファII (タカラ社)、1.5mM MgCl 2, 0.2mM dNTP及び5U LATaq(タカ ラ社)を用いた。PCRのパラメータは94℃で1分の 後94℃で15秒、72℃で10分を5サイクル行った 後、94℃で15秒、70℃で10分を5サイクル、9 4℃で15秒、68℃で10分を25サイクル行った。 反応液の1/500希釈を2回目のPCRのテンプレー トとして用いた。2回目のPCR反応は同じ反応混液で 行ったが、プライマーペアはAP2及び637ASを用 いた。PCRのサイクルは1回目のPCRサイクルと同 じであった。反応混液はアガロースゲル上で電気泳動 し、pGEM-T イージーベクター (前出) にサブク ローニングして、cDNA 5'末端の上流トータル1 099bpの配列を決定した。その配列を配列表の配列

番号2に示す。

【0026】この配列につき、-982bpまで典型的 なTATAboxあるいはCCAAT配列も見つからな かったが、弱いTATA box様の配列TTAAAA がー71から-76の位置に見つかり、-993から-997にCCAATモチーフが観察された。プロモータ 領域には二つの繰り返し配列が存在した。CTCCTC CCTCAの配列は5回(-198から-208、-3 47から-357、-456から-466、-497か ら-507及び-534から-544まで)、TCCA GGCCCCCAGCが2回(-323から-336及 び-360から-373まで) 現れた。この二つの繰り 返し配列はどちらもよく知られたコンセンサス翻訳因子 結合配列である。潜在的な翻訳因子結合配列をMat I nspector (Nucleic Acids Re search 23, 4878-4884 (199 5))でサーチした。推定上の調節因子の中に、STA Tx結合モチーフであるTTCCCA/GG/TAAが -136から-144の位置に、AP-2, CCCCN GGCが-125から-132の位置に見いだされた (Genes Dev. 5, 670-682 (199 1); Genes Dev. 9, 984-994 (19 95))。

【0027】(7)ノーザンブロットハイブリダイゼーション

トータルRNAを変性アガロースゲル中で電気泳動し、ナイロンメンブレンに転写した。 $[\alpha^{-32}P]$ dCTPでラベルしたプローブは5'RACEで増幅した650bp DNA分画からランダムプライミングによって作製した。ハイブリダイゼーションは文献(J. Neurosci. 15,5088-5097(1995))に従って行った。

【0028】図6は、ヒトケラチノサイトの培養液のノーザンブロット分析結果を表す説明図である。この図6において、トータル20μgのRNAを用いた。RNA

配列番号:1 配列の長さ:868 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA to mRNA

配列

GTGACCCCGC CCCTGGATTC TGGAAGACCT CAC

5

CAT GGG ACG CCC CCG ACC TCG TGC GGC CAA GAC GTG GAT GTT CCT GCT 81

Met Gly Arg Pro Arg Pro Arg Ala Ala Lys Thr Trp Met Phe Leu Leu

10 15

CTT GCT GGG GGG AGC CTG GGC AGG ACA CTC CAG GGC ACA GGA GGA CAA 129 Leu Leu Gly Gly Ala Trp Ala Gly His Ser Arg Ala Gln Glu Asp Lys

20 25 30

GGT GCT GGG GGG TCA TGA GTG CCA ACC CCA TTC GCA GCC TTG GCA GGC 177

は1%フォルムアルデヒドーアガロースゲルで分離して ナイロンメンブレンに転写し、32Pでラベルした650 bpのRACE産物で釣り上げた。28S及び18Sリ ボソームRNAのバンドの位置を示した。

【0029】このノーザンブロットによる分析によってニューロプシンのmRNAが培養ケラチノサイトに発現していることが証明された。0.9kbの位置に単一の陽性バンドが観察された。このことは、マウスのニューロプシンがケラチノサイトに覆われた皮膚の上皮組織や上部 消化管において強く発現しており、その発現は成長過程においてケラチノサイトがもっとも活発な時期に強かったことから、ケラチノサイト培養中の成長細胞が大量のヒトニューロプシンを発現していることと一致している

【0030】(8) サザーンブロットハイブリダイゼー ション

ヒトのゲノミックDNAをBamHI, EcoRI, PstI及びXbaIで消化し、0.7%アガロース ゲルで分離した。さらにアルカリ溶液中で変性させ、ナ

イロンメンブレンに転写した。ハイブリダイゼーションのプローブはノーザンブロットハイブリダイゼーションで用いたDNA分画と同じものを用いた。図7は、ヒトゲノムDNAのサザーンブロットハイブリダイゼーション分析結果を表す説明図である。図7において、各レーンはBamHI(レーン 1)、EcoRI(レーン

2)、PstI(レーン 3)及びXbaI(レーン
 4)で消化した10μgのDNAを含む。

【0031】サザーンブロットはコード領域のほとんどを覆っているcDNAを用いて行った。ハイブリダイゼーションの結果単一若しくは少数のバンドが各レーンに認められ、このことはヒトニューロプシン遺伝子が単一

33

コピーの遺伝子であることを示唆している。

[0032]

【配列表】

Val	Leu	Gly 35	Gly	His	Glu	Cys	Gln 40	Pro	His	Ser	Gln	Pro 45	Trp	Gln	Ala	
GGC	CTT		CCA	GGG	CCA	GCA		ACT	CTG	TGG	CGG		ССТ	TGT	AGG	225
	Leu															
	50					55			•	•	60				•	
TGG	CAA	CTG	GGT	CCT	TAC	AGC	TGC	CCA	CTG	TAA	AAA	ACC	GAA	ATA	CAC	273
Gly	Asn	Trp	Val	Leu	Thr	Ala	Ala	His	Cys	Lys	Lys	Pro	Lys	Tyr	Thr	
65					70					7 5					80	
	ACG															321
Val	Arg	Leu	Gly		His	Ser	Leu	Gln		Lys	Asp	Gly	Pro	Glu	Gln	
	4.4m	400	mam	85		am a	~ · =		90				.	95		
	AAT												•			369
GIU	Ile	Pro		vai	GIN	Ser	He		HIS	Pro	Cys	Tyr		Ser	Ser	
CCV	TGT	CCA	100	CCV	CAA	CCV	тсл	105	САТ	ር ር ሞ	ጥርጥ	тсл	110	ccc	ጥ ሮ ል	417
	Val															417
пор	141	115	uop	1113	non	1113	120	LCu	MCC	LCu	Leu	125	Leu	nı g	ush	
CCA	GGC		ССТ	GGG	GTC	CAA		GAA	GCC	CAT	CAG		GGC	AGA	TCA	465
	Ala															103
	130					135		-			140					
TTG	CAC	CCA	GCC	TGG	CCA	GAA	GTG	CAC	CGT	СТС	AGG	CTG	GGG	CAC	TGT	513
Cys	Thr	Gln	Pro	Gly	Gln	Lys	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	Trp	Gly	Thr	Val	
145					150					155					160	
CAC	CAG	TCC	CCG	AGA	GAA	TTT	TCC	TGA	CAC	TCT	CAA	CTG	TGC	AGA	AGT	561
Thr	Ser	Pro	Arg	Glu	Asn	Phe	Pro	Asp	Thr	Leu	Asn	Cys	Ala	Glu	Val	
				165					170					175		
	AAT															609
Lys	Ile	Phe		Gln	Lys	Lys	Cys		Asp	Ala	Tyr	Pro		Gln	He	
CYC	AC A	ፐርር	180	ርር ፕ	ርሞሮ	TCC	ACC	185	CAC	CAA	ACC	ccc	190	CAC	СТС	6 E 7
	AGA Asp															וכט
1111	nsp	195	MEC	Val	Cys	nıa	200	Sei	Sei	LyS	uiy	205	нэр	1111	Cys	
CCA	GGG	CGA	TTC	TGG	AGG	CCC	CCT	GGT	GTG	TGA	TGG	TGC	ACT	CCA	GGG	705
Gln	Gly	Asp	Ser	Gly	Gly	Pro	Leu	Val	Cys	Asp	Gly	Ala	Leu	Gln	Gly	
	210					215					220					
	CAC															753
	Thr	Ser	Trp	Gly		Asp	Pro	Cys	Gly		Ser	Asp	Lys	Pro		
225	CTD A	m.c	C.4.4	CA III	230	ccc	CID 4	C CT	CC 1	235	C.4.			0 L TO	240	004
	CTA															801
Val	Tyr	HIL	ASII		Lys	Arg	ıyr	Leu		ırp	He	Lys	Lys		He	
۸CC	CAG	CVV	ccc	245					250					255		813
	Ser												•			617
~.J	201	2,5	260										•			
CTG	ATTC	ΓAG (AGCA	CT AC	GATC	rccc	Г ТАА	ATAA/	ACTC	ACA/	ACTCI	гст (GTT	-	868
配列								_		-						
	リまっ	, , ,	•													

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:DNA

配列

GTAGAGCTCA GCCCCTTGTG GCCCCGTCCT GGGCGTGTGC TGGGTTTGAA TCCTGACGGA -1040 GACCTGGGG GAAATTGAGG GAGGGTCTGG ATACCTTTAG AGCCAATGCA ACGGATGATT -980 TTTCAGTAAA CGCGGGAAAC CTCACCTTCT TTCTGCCTGA GCTGTGAGAT GAGTGGAGAG -920 CAAACGGTTG GGCGGTGAAG GGCAGATGAG GGAACCGGTA CCGCCTTGCA ACTCCCCCTT -860AAACCCCTAG TAAGTTTTGC CTAAAGTCTC TGTCCATCAG CCCTATTGCA GCAAGACTCC -800 TGGGTTCTGC TTGGGTTGGT CTTGCCGCCT CCAGGGGAAG GGGAAACCAG GTCACAGTGC -740CTCCCAAACC TGCCCTCCCA GATCCCGGAC CTCTCAGGGG ACAGCGGGCG GGGCCTGATC -680CACCCTCTGG TTTCTGACCC TAGAAAACCT GCCTTTCTTC GGTTCCCGGT TACTGGCAGC -620 AGCCCCCTCC TCCCACAAAA GATCAGGTTC CAAGCTTCTC CTTTTAAAAG TACTTAGAAT -560TTAGCCCCCA GCTCTCTCCT CCCTCACACC CAGGAATCCA GGCCCCTAGC CCCTCCTCCC -500 TCAGACCCAG GAGTCCTGGC CCCTAGCAGC CCCCTCCTCC CTCAGACCCA GGAGTCTGGG -440 CCCCCAGCCC CTCCTCGGTC AGACCTAAAT CCCAGGTCCC AGTCCCTCCT CCCTTAGATT -380 TAGGAGTCCA GGCCCCCAGC CTCTCCTCCC TCAGACCCAG GAATCCAGGC CCCCAGCTTC -320CTCCCCTCTC AGAACTAAAA TCTTGGCCCC CAGCCCTTTA TGTTTCAGAT CCTAGAGTCT -260 CAGCACCGAG TCCCTCCTCT CCCTAGCCTC AGGAGTCTGA GATTCCAGCC CCTCCTCCCT -200 CAAGATTTCA CGTTCAATCC CCTCCGCCCC TTCTCACTCA CACCCAGTGT TCCAGTTCCC -140AGAAGCTCCC CAGGCTCTAG TGCAGGAGGA GAAGGAGGAG GAGCAGGAGG TGGAGATTCC -80 CAGTTAAAAG GCTCCAGAAT CGTGTACCAG GCAGAGAACT GAAGTACTGG GGCCTCCTCC -20 ACTGGGTCCG AATCAGTAG -1

配列番号:3

配列の長さ:19 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー1s)

アンチセンス: NO フラグメント型: N末端

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの1-19番

に相当する。

配列

GTGACCCCGC CCCTGGATT

配列番号:4 配列の長さ:25 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー59AS)

アンチセンス: YES フラグメント型: 中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの59-35

番に相当する。

配列

CCGCACGAGG TCGGGGGGGT CCCAT

配列番号:5 配列の長さ:20 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(プライマー431S)

アンチセンス: NO フラグメント型:中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c D N A の 4 3 1 - 4

50番に相当する。

配列

GGGTCCAAAG TGAAGCCCAT ·

配列番号:6 配列の長さ:20 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー481AS)

アンチセンス : YES フラグメント型 : 中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの481-4

62番に相当する。

配列

GCCAGGCTGG GTGCAATGAT

配列番号:7 配列の長さ:23 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー587S)

アンチセンス:NO フラグメント型:中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c D N A の 5 8 7 - 6

09番に相当する。

配列

GAGGATGCTT ACCCGGGGCA GAT

配列番号:8 配列の長さ:25 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー637AS)

アンチセンス: YES フラグメント型:中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの637-6

13番に相当する。

配列

GCTGCCTGCA CAGACCATGC CATCT

配列番号:9 配列の長さ:25 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー736AS)

アンチセンス: YES フラグメント型:中間

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの736-7

12番に相当する。

配列

CCCACAGGGG TCTGAGCCCC AGGAT

配列番号:10 配列の長さ:22 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(プライマー842AS)

アンチセンス: YES フラグメント型: C末端

他の情報: ヒトニューロプシンの c DNAの842-8

21番に相当する。

配列

GGGAGATCTA GTGCTTATCC TA

【図面の簡単な説明】

【図1】 ヒトニューロプシン及び他のセリンプロテアーゼの配列のアラインメントを示す説明図である。

【図2】 ヒトニューロプシンの疎水プロットを示すグラフである。

【図3】 ヒトニューロプシン及びヒトグランザイムA のアラインメントを示す説明図である。

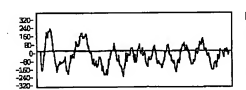
【図4】 ヒトニューロプシン遺伝子の塩基配列を表す説明図である。

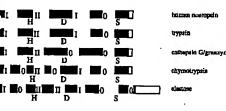
【図5】 ヒトニューロプシン遺伝子及びいくつかの他のセリンプロテアーゼのゲノム構成を示す説明図である。

【図6】 ヒトケラチノサイトの培養液のノーザンブロットハイブリダイゼーション分析結果を表す説明図である。

【図7】 ヒトゲノムDNAのサザーンブロットハイブ リダイゼーション分析結果を表す説明図である。

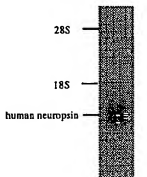
【図2】





【図5】





human neuropsin/ヒトニューロプシン trypsin/ラットトリプシン cathepsin G/granzywes/ヒトカテプシン chynotrypsin/キモトリプシン elastase/ラットエラスターゼ

【図1】

buman annania		
human neuropsin mouse neuropsin	MCRPRENAL THEFTILLES AWAGHSKAQE DKYLGGHECD PHSQPWQAAL	50
kallikrein	MGRPPECALO PHOTILIEM AWAGETRAGE SKILLERECT PHSOPHORAL	50
gamma-NGF	MW-PLVICALER G-TENAPPIQ SKIVEGNKCE CHSQPWQAAL MW-PLIIFINLER G-IDAAPPVQ SKIVEGRKE KNEQPWIVNY	42
pretrypsinogen	MNPLLI LTFVAA A-LAAPPODD DKIVEGKUE KNEOPWHUNY	42 41
	The state of the s	41
human neuropsin	FOEDDLLCGG VLVCEWVIT AAHCKKPKYP VRLGDHSLON KDGPEGEIPV	100
mouse neuropsin	POGETITIES VINGERWYLT ANICKKOKYE VRIGOHELOE REDEBORIOU	100
kallikrein	YHPSTFOCGG ILVHROWVLT AAHOTSDNYD TWI COLDT ED DENER DESERTE	92
gamma -NGF	YRYTOKICGG VLIDPNWVLT AAHCYDUNKK WHICKNIILKK DERCALUED!	92
pretrypsinogen	NEETHE-CCC STINEONING NEHON (BRIO VRICE HINTEN LEENEON HA	90
himan nauwanain	VOSIPHPCYN SSPVEDH WHDLM LLDCROOAS- LGEKVKPISI	·
human neuropsin mouse neuropsin		141
kallikrein	ADST DIPCYN MENDEDHSIDEM LER DNSAN- LEDKVKPYOL	141
gamma-NCF	SESTPHECEN MELLENTRY LEYDYSHDLM LLRLERPADT ITDAVKOVEL	142
pretrypsinogen	AKITEHPOYD RKTL MOIM LIKLESRAY- INABUET ST.	141
	AKITERHEDED RKTL	128
human neuropsin	ADHCTQPDQK CIVSGWGTVT SPRENFPDTL NCAEVKIPO KKCEDAYPGQ	191
mouse neuropsin	ANLEPKYBOK CITISCHGTVT SPOENFPNITL NCAEVKIYSD NKCERAYPGK	191
kallikrein	PTEEPEVEST CLASGWESIE PENESPEDDL OCKDUKTION DELKKLINGK	192
gamma-NGP	PTERPKLUST CLASCWGSIF PTKFOFFODL YCHNLKLIPH EDCAKAHIEK	191
pretrypsinogen	PTAPPATORK CLISCHGYTA SSCADYPORL OLIDAPVISD AKCEASYPOK	178
Name and the second		
human neuropsin mouse neuropsin	ITTOCHYCAGS SKGA-DTCQC DSGCPLVCDG ALQGITSWGS DPCGRSDKPG	240
kallikrein	VIDENICUEN LESENDICUE DEGEPTACIO NICCITEMOS DECENEROS VIDENICUEN LESENDICUE DEGEPTACIO VICEVIENOS VECETENIA E	240
gamma-NGF	ALDWALTVEE MECKALCRE DECENTED ANGLIENCE ANGLANGE	242
pretrypsinogen	ITHENMILENES, RECEIVED DECEMENT OF CONTINUED C-FLORINGED	241 227
		447
human neuropsin	VYINICRYLD WIKKIEDSKO	260
www.se nouropsin kallikrein	VYIKICHY TT WIKKIMDNRD	260
gamma-NGF	VAVRVLSEVK WIEDTERENS VYTKLNKETS WIKDTMAKNP	262
pretrypsinogen	VYTKVYNKUK WIKNTELANS	261
2 = = : , <u>2</u> 2 2 og a	Carlos Compatible	247

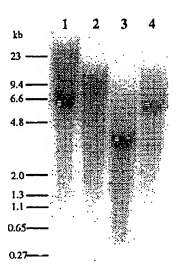
human neuropsin/ヒトニューロプシン
mouse neuropsin/マウスニューロプシン
kallikrein/ヒトのプレプロカリクレイン
gamma-NGF/γ-NGF (神経成長因子)
pretrypsinogen/ヒトのプレトリプシノーケン
なお、アミノ酸配列は1文字記号で衰した。

【図3】

human neuropsin granzyme A	MGRPRPRAAK TWMFLLLLGG AWACHSRAQE DKVIGGHECQ PHSQPWQAAL	
granzyme A	FQCQQLLCCC VLVCCNWVLT AAHCK-KPKY TVRIGDIISLQ NKDGPEQEIF	68
	VVQSIPHPCY NSSDVEDHNH DLMLLQLRUQ ASLGSKVKPI SLADHCTQ	
	PGQKCTVSGW GTVTSPRENF PDTLNCAEVK IFPQKKCEDAYPGOIT	
	DGMVCAGSSK GA-DTCQGDS GGPLVCDGAL QGITSNGSD- PCGRSDKPGV	
	YYNIC-RYLD WIKKIIGSKG . YILLSKKHLN WIIMTIKGAV	260 234

human neuropsin/ヒトニューロプシン granzyme A/グランザイムA なお、アミノ酸配列は1文字記号で表した。

【図7】



【図4】

(エクソン-1)

GTGACCCCCCCCCCCGATTCTGGAAG

(イントロソー1)

gtgaggtgcagaggtactcagatagacatcaggccccggaccctccttctccagattccaggaccccagcct cagatgcccttctctgtcgagatccagcagtctggaccccggcttcctcctcctcaatttaggagtccca gctccagctccctgtcccctcagacccagacatcgaggactccccctccttggaatgtaggaatccagt ccccagcctcctccttcctccagagaagcccagaacagccccagatactctcggctgcctccccagtgccc aaatccagaactgggagctcaggctcctccttccttcctgtttaccggccccgccctctccatttcccag (1977 2)

ACCTCACCATGGGACGCCCCGACCTCGTGCGGCCAAGACGTGGATGTTCCTGCTCTTGCTGGGGGGAGCCT

(イントロソー2)

(エクソソー3)

GACACTCCAGGGCACAGGAGGACAAGGTGCTGGGGGGTCATGAGTGCCAACCCCATTCGCAGCCTTGGCAGG CGGCCTTGTTCCAGGGCCAGCAACTACTCTGTGGCGGTGTCCTTGTAGGTGGCAACTGGGTCCTTACAGCTG CCCACTGTAAAAAACC

(4y+0y-3)

(1717-4)

GAAATACACAGTACGCCTGGGAGACCACAGCCTACAGAATAAAGATGGCCCAGACCAAGAAATACCTGTGGT
TCAGTCCATCCCACACCCCTGCTACAACAGCAGCGATGTGGAGGACCACAACCATGATCTGATGCTTCTTCA
ACTGCGTGACCAGGCATCCCTGGGGTCCAAAGTGAAGCCCATCAGCCTGGCAGATCATTGCACCCAGCCTGG
CCAGAAGTGCACCGTCTCAGGCTGGGGCACTGTCACCAGTCCCCGAG

 $(4y}ay-4)$

gtagtgggcttgtccactaatgggagggaggaggaggaggtggttggcccagtgg \cdots (~1.5 kb) \cdots atggaggaaacggaaacgttacaacctcttccccctcag

(エクソン-5)

AGAATTTTCCTGACACTCTCAACTGTGCAGAAGTAAAAATCTTTTCCCCAGAAGAAGTAGGATGCTTACCCGGGGCAGATCACAGATGGCATGGCATGCCAGGCAGCAGCAAAAGGGGCTGACACGTGCCAG

gtgagcaatttctgaaatccttctcctcacacatccctcattgccctctcgagg...(~2.0 kb)...aggg acgttgtggacatctcagatgcaaggctgttctcattctccctgtctag (1/1/2-6)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потиер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.